特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

REC'D 2 2 DEC 2005
WIPO POT

(法第 12 条、法施行規則第 56 条) [PCT36 条及びPCT規則 70]

出願人又は代理人 の書類記号 YCT-1005	今後の手続きについては、	様式PCT/IPEA/416を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP2005/001764	国際出願日 (日.月.年) 07.02.	優先日 2005 (日.月.年) 06.02.2004	
国際特許分類(I P C) Int.Cl. <i>C07D217/24</i> (2006.01), <i>A61K31/472</i> (2006.01), <i>A61K31/496</i> (2006.01), <i>A61K31/5377</i> (2006.01), <i>A61P35/00</i> (2006.01), <i>A61P43/00</i> (2006.01), <i>C07D401/04</i> (2006.01)			
出願人(氏名又は名称)中外製薬株式会社			
1. この報告書は、PCT35 条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第 57 条(PCT36 条)の規定に従い送付する。			
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。			
3.この報告には次の附属物件も添付されている。			
a.			
一 補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範 囲及び/又は図面の用紙(PCT規則 70.16 及び実施細則第 607 号参照)			
第 I 欄 4. 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙			
h 電子媒体け会部で		(電子排体の発行・米・ナー・・)	
b. 電子媒体は全部で 配列表に関する補充欄に示すよ	うに、電子形式による配列家	(電子媒体の種類、数を示す)。 長又は配列表に関連するテーブルを含む。	
	うに、電子形式による配列家	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
配列表に関する補充欄に示すよ		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4.この国際予備審査報告は、次の内容を	<u></u> 含む。	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4.この国際予備審査報告は、次の内容を 第1欄 国際予備審査報告 第1欄 優先権	含む。	長又は配列表に関連するテーブルを含む。	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4.この国際予備審査報告は、次の内容を 第1欄 国際予備審査報告 第1欄 優先権 第1欄 のののである。	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4.この国際予備審査報告は、次の内容を 第1欄 国際予備審査報 第1欄 優先権 第11欄 新規性、進歩性 第1V欄 発明の単一性の名	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如	長又は配列表に関連するテーブルを含む。	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4. この国際予備審査報告は、次の内容を 第1欄 国際予備審査報 第1欄 優先権 第1個 新規性、進歩性 第1V欄 発明の単一性の 第1V欄 発明の単一性の 第1V欄 PCT35条(2)に けるための文献	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 二規定する新規性、進歩性又に 及び説明	表又は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4.この国際予備審査報告は、次の内容を 第 I 欄 国際予備審査報 第 II 欄 優先権 第 II 欄 優先権 第 II 欄 新規性、進歩性 第 IV 欄 発明の単一性の 第 V欄 PCT35条(2)に	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 二規定する新規性、進歩性又に 及び説明	表又は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4.この国際予備審査報告は、次の内容を 第 I 欄 国際予備審査報 第 II 欄 優先権 第 II 欄 優先権 第 II 欄 発明の単一性の 第 IV欄 発明の単一性の 第 V欄 P C T 35条(2)に けるための文献 第 VI欄 ある種の引用文献	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 二規定する新規性、進歩性又に 及び説明 献	表又は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4. この国際予備審査報告は、次の内容を 第 I 欄 国際予備審査報告 第 II 欄 優先権 第 II 欄 一個 新規性、進歩性 第 IV欄 発明の単一性の 第 V欄 P C T 35条(2)に けるための文献 第 VI欄 ある種の引用文献 第 VII 個 国際出願の不備	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 二規定する新規性、進歩性又に 及び説明 献	表又は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4. この国際予備審査報告は、次の内容を 第 I 欄 国際予備審査報告 第 II 欄 優先権 第 II 欄 優先権 第 II 欄 一性の 第 V欄 発明の単一性の 第 V欄 P C T 35条(2)に けるための文献 第 VI欄 ある種の引用文献 第 VI欄 国際出願の不備 第 第 II 欄 国際出願の不備 第 II 個 国際出願に対する	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 に規定する新規性、進歩性又に 及び説明 献	表又は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成 は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付 需審査報告を作成した日	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4. この国際予備審査報告は、次の内容を 第 I 欄 国際予備審査報告 第 II 欄 優先権 第 III 欄 新規性、進歩性 第 IV 欄 発明の単一性の 第 V 欄 P C T 35条(2)に けるための文献 第 VI 欄 ある種の引用文献 第 VII 欄 国際出願の不備 第 VII 欄 国際出願に対する	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 に規定する新規性、進歩性又に 及び説明 献	表又は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成 は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4. この国際予備審査報告は、次の内容を 第 I 欄 国際予備審査報告 第 II 欄 優先権 第 II 欄 優先権 第 II 欄 一性の 第 V欄 発明の単一性の 第 V欄 P C T 35条(2)に けるための文献 第 VI欄 ある種の引用文献 第 VI欄 国際出願の不備 第 第 II 欄 国際出願の不備 第 II 個 国際出願に対する	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 二規定する新規性、進歩性又に 及び説明 献 る意見 国際予備	表又は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成 は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付 需審査報告を作成した日	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4. この国際予備審査報告は、次の内容を 第 I 欄 国際予備審査報告 第 II 欄 医発権 第 II 欄 新規性、進歩性 第 IV欄 発明の単一性の 第 V 欄 P C T 35条(2)に けるための文献 第 VI欄 ある種の引用文献 第 VI欄 国際出願の不備 第 第 II 欄 国際出願に対する 第 VII 個 国際出願に対する	含む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 規定する新規性、進歩性又に 及び説明 献 る意見 国際予値 特許庁組	大文は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成 は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付 は産業との利用可能性についての見解、それを裏付 の9.12.2005	
配列表に関する補充欄に示すよ (実施細則第802号参照) 4. この国際予備審査報告は、次の内容を 第 I 欄 国際予備審査報告 第 II 欄 優先権 第 II 欄 優先権 第 II 欄 発明の単一性の 第 V欄 P C T 35条(2)に けるための文献と 第 VI欄 ある種の引用文献 第 VI欄 国際出願の不備 第 9 II 欄 国際出願の不備 第 9 II 個 国際出願に対する 第 1 個 国際出願に対する 第 2 0 0 5	会む。 告の基礎 又は産業上の利用可能性につ 欠如 二規定する新規性、進歩性又に 及び説明 献 る意見 国際予値 特許庁組 を	表文は配列表に関連するテーブルを含む。 いての国際予備審査報告の不作成 は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付 精審査報告を作成した日 09.12.2005 (

第 I 欄 報告の基礎			
1. 言語に関し、この予備審査報告は以下のものを基礎とした。			
☑ 出願時の言語による国際出願☑ 出願時の言語から次の目的のための言語である	語に翻訳された、この国際出願の翻訳文		
国際調査 (PCT規則12.3(a)及び23.1(b))	The second secon		
国際公開(PCT規則12.3(a))			
国際予備審査 (PCT規則55.2(a)又は55.3(a))			
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。 (法第6条(PCT14条)の規	見定に基づく命令に応答するために提出され		
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。 (法弟6年 (PCT14年) の方 た差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付して	こいない。)		
■ 出願時の国際出願書類			
明細書			
第のおり、出願時に提出されて	たもの		
第	付けで国際予備審査機関が受理したもの		
第	付けで国際予備審査機関が受理したもの		
請求の範囲			
第 項、出願時に提出され			
第	定に基づき補正されたもの		
	付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの		
<i>></i> 1√			
第 第 ページ/図 、 出願時に提出され	たもの		
	付けで国際予備審査機関が受理したもの		
第	付けで国際予備審査機関が受理したもの		
配列表又は関連するテーブル			
配列表に関する補充欄を参照すること。			
3. 補正により、下記の書類が削除された。			
第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第 第	ページ		
請求の範囲 第	項		
図面 第	ページ/図		
■ 配列表(具体的に記載すること)■ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)			
promote the films were a second that the second	コテテンを始まな山田町(ナナ)ナス間ニの然間も知		
4. この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下 えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものと	`に示した' (PCT規則 70.2(c))		
1111mm			
明細書 第 請求の範囲 第	ページ 項		
	ページ/図		
配列表(具体的に記載すること)			
配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)			
	•		
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある	` o		

 第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、それを裏付ける文献及び説明

 1. 見解

 新規性(N)
 請求の範囲
 4-6,9-14,19,20
 有

 請求の範囲
 1-3,7,8,15-18,21-23
 無

 進歩性(IS)
 請求の範囲
 4-6,9-14
 有

 請求の範囲
 1-3,7,8,15-23
 無

 産業上の利用可能性(IA)
 請求の範囲
 1-23
 有

2. 文献及び説明 (PCT規則 70.7)

文献 1: US 4942163 A (E. I. DU PONT DE NEMOURS AND COMPANY) 1990.07.17

文献 2: YAGI, N. et al, Synthesis of isocoumarin derivatives. II. Synthesis of N-substituted 7-acylamino-3-phenylisocarbostyril and 6-phenylbenzimidazo[2,1-a]isoquinoline derivatives and their fluorescence spectra, Yuki Gosei Kagaku Kyokaishi, 1969, Vol. 27, No. 1, p. 51-8

文献 3: CHO, W. J. et al, Synthesis and biological evaluation of 3-arylisoquinolines as antitumor agents, Bioorg. Med. Chem. Lett., 1998, Vol. 8, No. 1, p. 41-6

文献4:YAGI, N. et al, Isocoumarin derivatives. III. 7-Substituted-3-phenylisocoumarins and related compounds and their fluorescence spectra, Yuki Gosei Kagaku Kyokaishi, 1969, Vol. 27, No. 6, p. 564-69

国際調査報告において引用された上記文献1には、7-(dimethylamino)-3-(1-naphthalenyl)-1-(2H)-isoquinolinoneが記載されており(Claim6, TABLE1参照)、該化合物が抗癌活性を有することが示されている(Claim36, TABLE7参照)。

同文献 2 には、7-Amino-3-phenylisocoumarin の誘導体が記載されている(第 52 頁表 1 参照)。

同文献3には、3-arylisoquinolines、特に、3-phenylisoquinolin-1(2H)-one が抗癌活性を有することが記載されている(第43頁 TableI、第44頁 FigureI 参照)

補充欄

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第 V 欄の続き

○請求の範囲1-3, 7, 8, 15-18, 21-23

本願上記請求の範囲に係る発明は、上記文献1,2に記載されており、文献1,2に対して新規性、進歩性を有さない。

○請求の範囲15-20

文献1に記載の化合物は、本願請求の範囲1における[化1]のXに相当する基が、ナフタレン基であるが、文献3に記載のように、3-phenylisoquinolin-1(2H)-one が抗癌活性を有することは公知の事項であるので、構造、及び、薬理作用の類似性に着目して、同等の抗癌活性を期待しつつ、文献1に記載の発明において、ナフタレン基をフェニル基に置換することは、当業者が容易になし得た事項と認められる。

そして、その効果が格別であるとも認められない。

よって、上記請求の範囲に係る発明は、上記文献1,3に対して進歩性を有さない。

○請求の範囲4-6,9-14

本願上記請求の範囲に係る発明は、上記文献1-4に記載も示唆もされておらず、文献1-4に対して新規性、進歩性を有する。